(11) Publication number: RU 2054936 CI

(46) Date of publication: 19960227

(21) Application number: 94012067

(22) Date of filing: 19940407

(51) Int. Cl: A61K31/185

(71) Applicant: Elizarova E.P.Mizina T.Ju.Nedosugova L.V.Balabolkin M.I.Mit'kina L.I.Orlova Ts.R.Petrov V.I.

(72) Inventor: Elizarova E.P., Mizina T.Ju., Nedosugova L.V., Balabolkin M.I., Mit'kina L.I., Orlova Ts.R., Petrov V.I.,

(73)Proprietor: Elizarova Evgenija Pavlovna

(54) MEMBRANE-STABILIZING AGENT FOR TREATMENT OF PATIENT WITH INSULIN-DEPENDENT AND INSULIN-INDEPENDENT DIABETES MELLITUS

(57) Abstract:

FIELD: medicine. SUBSTANCE: method involves the use of taurine as membrane-stabilizing agent both at insulin-independent diabetes mellitus that provides the significant improvement of patient state and stabilization of process course. EFFECT: enhanced effectiveness of treatment 3 till.

(21) Application number: 94012067

(22) Date of filing: 19940407

(51) Int. Cl: A61K31/185

(56) References cited:

Машковский М.Д. Лекарственные средства. М., 1993, ч.2, с.116.

(71) Applicant: Елизарова Е.П.Мизина Т.Ю.Недосугова Л.В.Балаболкин М.И.Митькина

Л.И.Орлова Ц.Р.Петров В.И.

(72) Inventor: Елизарова Е.П., Мизина Т.Ю., Недосугова Л.В., Балаболкин М.И., Митькина Л.И., Орлова Ц.Р., Петров В.И.,

(73)Proprietor: Елизарова Евгения Павловна

(54) МЕМБРАНОСТАБИЛИЗИРУЮЩЕЕ СРЕДСТВО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЬНЫХ С ИНСУЛИНЗАВИСИМЫМ И ИНСУЛИННЕЗАВИСИМЫМ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ

(57) Abstrac

Изобретение относится к медицине, в частности к эндокринологии, и касается лечения больных сахарным диабетом. Для этого предпагается использовать таурим в качестве мембранистафилизирующего средства как при мисулинамисимом, так и инсулинаемисимом типе заболевания, что обеспечивает эначительное улучшение состояния больных и стабилизацию течения пошеска. З таби.

्रात्त्र के किन्द्र की अध्यक्ति हैं। अध्यक्ति की अध्यक्ति हैं। विकास किन्द्र की अध्यक्ति हैं।

Description [Описание изобретения]:

Изобретение относится к медицине, в частности к эндокринологии, и может быть использовано в клинических условиях для лечения больных с инсулинзависимым и инсулинонезависимым сахарным лиябетом.

В литературе известны данные о сахаросивувающем эффекте таурина в эксперименте на модели сахарного диабета в остром опыте с концентрацией таурина, достигающей 200-300 мг/мг, что соответствует одноразовой досе препарата в пересчете на человека весом в 70 кг 14-20 г. Попатаги, что таурин действует через систему эторичных пересчете на человека весом в 70 кг 14-20 г. Попатаги, что таурин действует через систему эторичных пересчете на человека весом в 70 кг 14-20 г. Попатаги, что таурин действует через систему эторичных переспециал на изоперешном рефузированном сердце вызвиги потенцирующий эффект таурина на сахаропомижающее действие инсугныва с концентрацией аминомелоты в опыте 10 мм. Подобный эффект может быть обусловнен увеличением активности аминомелоты в опыте 10 мм. Подобный эффект может быть обусловнен увеличением активности показам порядок сродства таурина к этому рецептору, а также высказами предположение о возможном эффект этом'я икпольты через внеутиновые рецепторы. Однако эти данные не дают основания рекомендовать таурин дия лечения больных с сахаривых диабетом. Дозы, которые могут быть принежены из приведенных источнямом реципломеным решики. При абсилотной негоксичности таурина, но при динтельном применении его в клинике в подобных конщентрациих воможеми опрасные эффекте.

Известно, что при дестабиніськией сахаріого диабета нарушается композиция мембранных фосфолициров и сботношених холестерініців амембран и фосфолициров. В настоящие время предполагают, что именно эти изменения могут інпиться причиной глубокого нарушения побесна виществ к кистке. Пействительню, при лечении пациентов с сахарным разбетом тробосна виществ способнами стабитизировать течение болезки, наблюдается изменение соотношения фосфолицировать показывают; дистотерация сохраняет патологические изменения отношения реофолициров (ОП). Диабетом порматируют об статус мембран у пациентов с штерыме выявленным сахарным диабетом и не виняет на застарелые формы. Евгузациры корретируют уровень холестерным, но не изивот на фосфолицирные нарушения, манявия (основной препарат в настоящее время для диабетиков второго типа) не восстанализмает линициный состав эригуроцита и может сугутбильте однаги.

Сущность изобретения: предлагается таурин в качестве мембранного стабилизатора.

Предпаложили, что таурия при длительном применении его в малых дозах должен изменить фосфоницидный состав мембраны и обмен липидов, после чего и должна наступить стабилизация течении болееми. Действительно, эффект наступал приблизительно через дре недсли от начала лечении. Накопление препарата в организме исключено, так как из уже опубликованных работ известно, что таурия, не аккумулируюсь в тканих, выводится с холивеньми кислотами и с мочой. Сдвинуть концентрацию эндогенного таурина практически невозможно, даже при длительном употефелении его в больших дозах.

Дозы, использованивые для лечения больных с сахарным диабетом, вообще не обладают сахарсника вошим эффектом, и в предшествующих публикациях экспериментаторы не работали с подобной концентрацией таурина на целом животном и тем более не предполагали подобный эффект таурина на мембрану ин при экспериментальном сахарном диабете, ни тем более в кливических условиях. Впервые показаны, что при дитистымом применении малых доз таурина в кливичес на больных с сахарным диабетом обоях типов восстанавливается нормальный фосфилицицый состав эритроцитов, а также отношение колостерния к фосфолицијам. В крови при этом сцижается уроевно триглицеридов. Стабликация течения болезии и в некоторых случаях уменьшение уровни сахара в крови прилось спедствика мембранных измененийх и, соответствению, метаболима утлежодов.

Выбранные долы для лечения составляли 0,5 г два раза в день в течение первого месяца. В дальнейшем, как показал опыт, достаточно было и дозы по 0,25 г два раза в день с перерывами в одну-две недели. Больные, которые отлично "пошли" на таурине, даже не соблюдати строгой углеводной диеты.

Клинические данные.

Под наблюдением находилось 20 больных, страцающих сахарным диабстюм. Из нях было сформировано дре группы: 1-я группа 10 человек (5 мужчив и 5 жениции), больных сахарным диабстом инсуливленаемисного типа (1 тип): 2-я группа 10 человек (6 мужчив, 4 жениция) с ссахарным диабстом инсуливленаемисного типа (1 тип): Средный возраст больных 1-й группы составии 27-1.9 лет. длительность заболевания в этой группы больных отставила от 5, до 16 лет. Все больные этой группы получали инсуливотъранию в двукратном либо трежкратном режиме, средняя суточная доса которой составиля о .058-0.03 сд. Аят массы тела. Течене", диабста в 4 случаях было тяжелым у больных тоставиля о .058-0.03 сд. Аят массы тела. Течене", диабста в 4 случаях было тяжелым у больных

отмечались диабетические сосудистые осложнения (диабетическая нефропатия, ретинопатия) в прогиферативной стадии. Остальные 6 человек страдали сахарным диабетом средней степени такжети.

Во вторую группу подбиратись больные с впервые выявленным сахариым диабетом. не получаещие ранее никакой сахаросникающей терапии. Сосратий возраст больных этой группы составил 52-4.2 года. Течение диабета в этой группы больных было средней степени тивести, поскольку достигнуть идеальной компенсации на фоне дистотерации не удавалось. Однако выраженных диабетических сосудистых согожнений во 2-й группы больных не отмечалось, коти возрастные проязкения этероситеротического поражения отмечалось у 8 больных данной группы, что проявляются информации образоваться проявления отмечалось у 8 больных данной группы, что проявляются

В целях изучения клинического эффекта таурина больные 1-й группы получали фармакопейный препарат тауфон в состоянии клинической компенсации на фоне инсулинотерации. В эндокринологии в понятие клинической компенсации входят следующие критерии: гликемия от 8 до 11 ммоль/л; аглюкозурия 5-10% от сахарной ценности пищи. В течение месяца наблюдения не было выявлено никаких побочных эффектов, аллергических реакций, а также изменений со стороны клинических анализов крови, мочи, биохимических показателей. Через 8-10 дн после начала терапии тауфоном больные отмечали появление гипогликемических состояний, что вынуждено снижать дозу вводимого инсулина. После корректировки суточной дозы инсулина отмечена стабилизация течения сахарного пиабета, что проявлялось достоверным снижением среднесуточной гликемии (10,55 ± 0,39 ммоль/л до лечения, 8,03 ± 0,04 ммоль/л после терапии; р < <0,001) и амплитуды гликемических колебаний (с 3,79 ± 0.48 по 2.81± 0.026 ммоль/л; р < 0.05). Достоверного снижения среднесуточной дозы инсулина не отмечалось, хотя в среднем суточная доза снижалась на 4-6 единиц. Следует отметить, что несмотря на снижение позы инсулина на фоне приема тауфона в 50% случаев была достигнута идеальная компенсация сахарного диабета, что проявлялось нормогликемией и аглюкозурией (глюкозурия до терапии 41.08 5.79 г/сут и после лечения 8.54 2.73 г/сут), что является чрезвычайно трудной задачей при лечении больных, страдающих сахарным диабетом I типа. На фоне приема больные отмечали улучшение общего состояния, уменьшение слабости, болей в нижних конечностях.

Наблюдение больных второй группы показало достоверное свижение среднесуточной гликемии (с 10.59 2.058 до 8.01 с.0.6 мьоль/л; р < 0.011 и ампилитуды гликемических колебаний (с 5.164 0.088 до 3.729 с.081 мьоль/л; р < 0.059. Выесте с тем только у двух больных была доститнута идеальная компексации сахарного диабета, что может быть расценено как "отличный" сахароснижающий эффект. Таким образом, эффективитесть такувия при сахарном диабете! Птила нексолько ниже.

Результаты исследований. Данные о мембраностабилизирующем действии таурина при сахарном пиабете.

- 1. Изменение фосфалипицного состава мембраны эритроцитов человека.
- В качестве основного критерия брали изменения отношения фосфатидицэтаноламина (©Э) к фосфатидицихолизу (ВХ) основных фосфолицидов, свойственных шутрешных и каружному бислою категочной мембраны. Содержание всех опредсияемых фосфолицидов фосфатидицихоли- на фосфатидицихоли- на фосфатидицихолизи и фосфатидицихолизи динистивных принямыми за 100% и подсечитывыми прицентие содержание каждого.

Панные приведены в табл. 1.

Среднее соотношение ФЭ:ФХ для здоровых больных 1:1.

Статическая обработка показала, что разница между цифрами, характеризующими ФЭ:ФХ до и после лечения достоверна p < 0,01.

Важной характеристикой сарколемомы является отношение холестерина (x) к фосфоливидам (ФП).
Это отношение характеризует жесткость мембраны, из которой вытекает активность целого ряда мембранных фемментов.

Панные приведены в табл. 2.

В контроле (у здоровых людей) отношение колеблется от 0.7 до 1,5.

Таким образом, через месяц после лечения таурином достоверное изменение (р < 0,05) наблюдалось только для тригуищеридов.

Данные об изменении концентрации триглищеридов общего колестерина, колестерина липопротеннов высокой плотности и липопротеннов низкой плотности в крови больных сахарным диабетом приведены в табл. 3.

Достоверные эначительные изменения при лечении таурином выявлены также на уровне клеточной мембраны, чем и обусловливается клинический эффект препарата.

RU 2054936 CI

Заключение: были подтверждены предполагаемые мембранные эффекты малых доз таурина при длитетьном лечении больных с сахарным диабетом. Впервые после подобного лечения получены объективные данные об улучшении состояния и стабилизации течения болезни у падментов с диабетом как первого, так и второго типа.

7 W 2

RU 2054936 CI

عداف بياني

1 112 11

Claims [Формула изобретения]:

Применение таурина в качестве мембраностабилизирующего средства для лечения больных с инсулиязависимым и инсулиянезависимым сахарным диабетом.

AND DESCRIPTION

" Drawing(s) [Чертежи]:

Таблица 1 Отношение ФЭ:ФХ у больных сахарным диабетом до и после лечения тауфоном

| Номер больного, тип диабета | ФЭ:ФХ до лечения | № больного, тип ди- абета | ФЭ:ФХ после лечения |
|--------------------------------|---------------------|------------------------------|------------------------|
| 1, I | 1,42 | 1, I | 0,97 |
| 2, 1 | 1,75 | 2, 11 | 0,94 |
| 3, 1 | 1,66 | 3,1 | 0.23 |
| 4, 11 | 1,46 | 4,1 | 0,29 |
| 5, 11 | 1,58 | 5, 11 | 0,97 |
| 6, 11 | 0,94 | 6, 1 | 0,96 |
| | | 7, 11 | 0.67 |
| | | 8. 1 | 0.68 |
| n=6 | $X=1,47 \pm 0,29$ | n=8 | $X=0.71 \pm 0.36$ |

Таблица 2

Изменение отношения холестерина к фосфолипидам мембран эритроцитов до и после лечения таурином больных сахарным диабетом

| Фамилия больного | X: | ФЛ | Тип диабета |
|------------------|------------|---------------|-------------|
| | до лечения | после лечения | |
| Петухов | 2,15 | 1,18 | ı |
| Хевролин | 1,96 | 0,82 | 1 |
| Виноградский | 2.76 | 1,05 | 11 |
| Прохоров | 2.12 | 1,4 | II . |
| | X=2,25 | X=1,1 | - 8- |

Таблица 3

Изменение концентрации триглицаридов, общего холестерина, холестерина липопротеннов высокой плотности и липопротеинов низкой плотности в крови больных сахарным диабетом

| Фамилия боль- | | | | | × | онцентрац | Концентрация, ммоль/л | u. | | | | |
|----------------|----------|--------------|---------------|----------|------------------|---------------|-----------------------|-------|---------------|----------|---------------|-------|
| ного, тип диа- | 1 | Триглицериды | A | Xone | Холестерин общий | ими | | х-лвп | | | х-лнп | |
| бета | до лече- | | после лечения | до лече- | после | после лечения | -әнәи ор | | после лечения | до лече- | после лечения | e-fe- |
| | ж | 14 дн | 30 дн | ВИН | 14 дн | 30 AH | ния | 14 дн | 30 дн | ния | 14 дн | 30 дн |
| Левин I | 2,3 | 1.9 | 6.0 | 4.32 | 4.12 | 3.8 | 69.0 | 0.88 | 1,05 | 3,17 | 2,86 | 2,57 |
| Овчаренко II | 1,3 | | 1,3 | 4.03 | 3.82 | 4,49 | 1.2 | 1.07 | 1,52 | 2,57 | 2,53 | 2,71 |
| Введенский ІІ | 7.0 | | 6'0 | 4.19 | | 5.08 | 0,87 | | 1,34 | 3,18 | | 3,56 |
| Сельская ІІ | 2,2 | | 1.9 | 6.48 | | 6:29 | 0.93 | | 1.24 | 5,11 | | 4,97 |
| Домогатский і | 1,2 | | 6.0 | 6,28 | | 4.57 | 1.9 | | 1.22 | 4.14 | | 3,17 |
| 2=2 | x=1 54 | | 1 18 | 5.06 | | 4 9 | - | | 127 | 3.63 | | 4.15 |